IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

GAU:

t ... J

DATE ADDI	LICATION OF: Valerie DE	POILLY	GAU:	:
			EXA	MINER:
):New Application			
FILED:	Herewith	INING ASCORBIC ACID COMP	OUND ANI	SCREENING AGENT,
FOR:	COMPOSITION CONTAINMETHOD OF USE	INING ASCORBIC ACID COM		
	METHOD OF OSE	REQUEST FOR PRIOR	ITY	
		ALL QUEST		
COMMISS ALEXAND	IONER FOR PATENTS PRIA, VIRGINIA 22313			
		S. Application Serial Number	, filed	, is claimed pursuant to the
provisi	Ons of 33 U.S.C. grad.	ILS Provisional Application(s) is	claimed purs	muant to the provisions of 35 U.S.C.
8119(e	9):	Application I tot	October 1	6 2002
		60/418,347 ity from any earlier filed applications noted below	ons to which	they may be entitled pursuant to
In the mat	ter of the above-identified ap	plication for patent, notice is herel	by given man	NTH/DAY/YEAR
COUNTR		APPLICATION NUMBER 02 12079	IVIO	tember 30, 2002
France			_	
Certified of	copies of the corresponding (Convention Application(s)		
are	e submitted herewith	od Pivel Foo		
	ill be submitted prior to payn	nent of the Final Fee		
	ere filed in prior application		Jumher	
R	eceipt of the certified copies cknowledged as evidenced by	y the attached i Civibio	•	r under PCT Rule 17.1(a) has been
	A) Application Serial No.(s)	were filed in prior application Seri	al No.	filed; and
	B) Application Serial No.(s)			
•	are submitted herewith			
	☐ will be submitted prior	to payment of the Final Fee		
			Respectfully	Submitted,
			OBLON, SE MAIER &	WAK, McCLELLAND, NEUSTADT, P.C.
			Richard L.	Treanor
Custo	ner Number			1 No. 36,379

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 05/03)

	7 7	
		•
		, ,
4		

EPUBLIQUE FRANÇAISE



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 19 MAI 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23

	i.	(
		۶. ۲
		už.
•		



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

	Pagard à PINIDI		Cet imprimé est à remplir lisible	ement à l'encre noire DB 540 W /260899
REMISE DES PIÈCES DATE 30 S E	Réservé à l'INPI			EMANDEUR OU DU MANDATAIRE
LIEU 75 INP			A QUI LA CORRESPON	NDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
GEO TO HELL			Ā n	
N° D'ENREGISTREMENT	0212079		L'OREAL - D.I.P.I	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L			Catherine RASSON 6 rue Bertrand Sincholle	
DATE DE DÈPÔT ATTRIBUÉ! PAR L'INPI	3 0 SEP. 2002		92585 CLICHY Cedex	
Vos références po			FRANCE	}
(facultatif) OA022			et ·	a
	n dépôt par télécopie	N° attribué par l'II	VPI à la téléconie	
2 NATURE DE L		Cochez l'une des		
Demande de b		H		
Demande de c	ertificat d'utilité	Ħ		
Demande divis	sionnaire	n -		
	Demande de brevet initiale	N°	Date	1 / /
ou dam as		N°	Date	
	nde de certificat d'utilité initiale d'une demande de	'' 		
	n Demande de brevet initiale	L)	Date	1 1 1
LA DATE DE I	N DE PRIORITÉ DU BÉNÉFICE DE DÉPÔT D'UNE NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisatio Date// Pays ou organisatio Date/_/ Pays ou organisatio	N° n N°	
				an an intitude the majorial Costan
5 DEMANDEU	b			se et utilisez l'imprimé «Suite»
	nination sociale		utres demandeurs, cocnez i	a case et utilisez l'imprimé «Suite»
	miator sociale	L'ORÉAL		
Prénoms			,	
Forme juridiqu	16	SA		
N° SIREN		1		
Code APE-NAF		1 1		
Adresse	Rue	14, rue Royale		
	Code postal et ville	75008 PAR	IS	
Pays		France		
Nationalité		Française	***************************************	
N° de téléphoi		01 47 56 81 56		
N° de télécopi		01 47 56 73 88		
Auresse electr	onique (facultatif)	1		



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

REMISE DES PIÈCES	Réservé à l'INPI	
DATE 30 S	EPT 2002	
LIEU 75 INF	'I PARIS	
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PA	The second of th	9
	pour ce dossier :	OA02283/CR
(facultatif)		
(6) MANDATAI	₹E	
Nom		RASSON
Prénom		Catherine
Cabinet ou S	ociété	L'ORÉAL
N ^o de pouvoi de lien contra	r permanent et/ou actuel	
Adresse	Rue	6 rue Bertrand Sincholle
	Code postal et ville	92585 CLICHY Cedex
N° de télépho		01 47 56 81 56
N° de télécop		01 47 56 73 88
	ronique (facultatif)	
INVENTEUR	(S)	
Les inventeurs	s sont les demandeurs	Oui X Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée
RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformati n)
	Établissement immédiat ou établissement différé	Ж
Paiement éch	elonné de la redevance	Paiement en trois versements, uniquement pour les personnes physiques Oui Non
REDUCTION	DU TAUX	Uniquement pour les personnes physiques
DES REDEVA		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)
		Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):
Si vous avez i indiquez le no	rtilisé l'imprimé «Suite», embre de pages Jointes	·
SIGNATURE D	U DEMANDEUR	VISA DE LA PRÉFECTURE
OU DU MAND (Nom et quali	ATAIRE té du signataire)	OU DE L'INPI
30 Septembre 2	2002 Cothodin D 4 8203	L MARIELLO
loi nº78-17 du 6 is	anvior 1070 values a vive	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

La présente invention se rapporte à une composition aqueuse comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable, au moins un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé, au moins un filtre U.V. comportant une fonction sulfonique, et au moins un polymère d'anhydride maléique, et à ses utilisations dans les domaines cosmétique et dermatologique, notamment pour dépigmenter la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, pour prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané.

L'invention se rapporte aussi à l'utilisation d'un polymère d'anhydride maléique pour obtenir un mélange aqueux homogène de sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé et de filtre U.V. sulfonique.

Il est connu d'introduire dans des compositions cosmétiques, divers actifs destinés à apporter des traitements spécifiques à la peau et/ou aux cheveux. Toutefois, certains de ces actifs présentent l'inconvénient d'être instables en milieu aqueux et de se dégrader facilement au contact de l'eau, en particulier à cause de phénomènes d'oxydation. Ils perdent ainsi rapidement leur activité au cours du temps et cette instabilité va à l'encontre de l'efficacité recherchée.

20

25

30

35

40

45

15

On cherche ainsi depuis longtemps à formuler l'acide ascorbique ou vitamine C, du fait de ses nombreuses propriétés bénéfiques. En particulier, l'acide ascorbique stimule la synthèse du tissu conjonctif et notamment du collagène, renforce les défenses du tissu cutané contre les agressions extérieures telles que les rayonnements ultraviolets et la pollution, compense la déficience en vitamine E de la peau, dépigmente la peau et possède une fonction anti-radicaux libres. Ces deux dernières propriétés en font un excellent candidat comme actif cosmétique ou dermatologique pour lutter contre le vieillissement de la peau ou prévenir celui-ci. Malheureusement, en raison de sa structure chimique d'alphacétolactone, l'acide ascorbique est très sensible à certains paramètres de l'environnement et notamment aux phénomènes d'oxydation. Il s'ensuit donc une dégradation rapide de l'acide ascorbique formulé en présence de ces paramètres, et plus particulièrement en présence d'oxygène, de lumière, d'ions métalliques, en fonction de la température, ou encore dans certaines conditions de pH (Pharm. Acta. Helv., 1969, 44, 611-667; STP Pharma, 1985, 4, 281-286).

Plusieurs solutions ont donc été envisagées dans l'art antérieur pour diminuer et/ou retarder la dégradation de l'acide ascorbique. Une de ces solutions a consisté à utiliser des dérivés d'acide ascorbique. Comme dérivés d'acide ascorbique, on peut citer par exemple les sels métalliques d'acide ascorbique phosphorylé et notamment l'ascorbylphosphate de magnésium.

Par ailleurs, on associe fréquemment à de tels actifs, des molécules capables d'aider les cellules à se défendre contre l'excès de radicaux libres photo-induits et notamment des filtres solaires (ou filtres U.V.), qui sont aptes à protéger la peau des agressions contre la peau, provoquées par le soleil et la lumière ultraviolette. Certains de ces filtres solaires particulièrement efficaces sont des composés hydrosolubles ayant une fonction sulfonique, et on a observé qu'il est très difficile

d'obtenir une composition stable et homogène quand la composition contient un tel filtre et un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé.

Aussi, il subsiste le besoin d'une composition cosmétique et/ou dermatologique ayant une bonne stabilité bien que contenant à la fois des sels métalliques d'acide ascorbique phosphorylé et des filtres U.V. comportant une fonction

La demanderesse a découvert de façon surprenante que, alors que les chélatants habituels tels que l'EDTA (acide éthylènediamine tétracétique) et ses 10 sels étaient inefficaces pour résoudre le problème de l'invention, l'utilisation d'un polymère particulier dans une composition contenant des sels métalliques d'acide ascorbique phosphorylé et des filtres comportant une fonction sulfonique, permettait de résoudre le problème d'incompatibilité de ces composés, et d'obtenir des compositions homogènes. 15

Aussi, la présente invention a pour objet un composition aqueuse comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable, au moins un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé, au moins un filtre U.V. hydrosoluble comportant au moins une fonction sulfonique, et au moins un polymère d'anhydride maléique.

On entend par "milieu topiquement acceptable", un milieu compatible avec les tissus cutanés tels que la peau, le cuir chevelu, les cils, les sourcils, les cheveux, les ongles et les muqueuses. La composition de l'invention est destinée à une application topique et elle peut constituer notamment une composition cosmétique ou dermatologique.

Le polymère utilisé permet l'obtention d'une composition aqueuse homogène de sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé et d'un filtre U.V. hydrosoluble comportant au moins une fonction sulfonique.

Aussi, l'invention a encore pour objet l'utilisation d'un polymère d'anhydride maléique, pour obtenir une composition aqueuse homogène contenant au moins un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé et au moins un filtre U.V. hydrosoluble comportant au moins une fonction sulfonique.

On entend par "homogène" une composition ne comportant pas de cristaux et

Polymères d'anhydride maléique 40

20

25

30

35

Selon l'invention, on entend par "polymère d'anhydride maléique", aussi bien les homopolymères que les copolymères d'anhydride maléique, et, de manière générale, tout polymère obtenu par polymérisation ou copolymérisation d'une ou plusieurs unités anhydride maléique, ces dernières étant optionnellement hydrolysées, partiellement ou totalement. De préférence, on utilise dans la 45 composition de l'invention, des polymères hydrophiles, c'est à dire des polymères ayant une solubilité dans l'eau, supérieure ou égale à 2 g/l.

15

30

35

40

Des polymères convenant plus particulièrement à la mise en œuvre de l'invention sont des polymères obtenus par polymérisation ou copolymérisation d'une ou plusieurs unités anhydride maléique et dont les unités anhydride maléiques sont sous forme hydrolysée, et préférentiellement sous forme de sels alcalins, par exemple sous forme de sels de sodium, de potassium ou de lithium, les sels de sodium étant préférés.

Dans un aspect avantageux de l'invention, les polymères se présentent sous la forme de copolymères comportant des monomères anhydride maléique et des co-monomères choisis parmi l'acétate de vinyle, l'alcool vinylique, la vinylpyrrolidone, les oléfines comportant de 2 à 20 atomes de carbone comme l'octadécène, l'éthylène, l'isobutylène, le diisobutylène, l'isooctylène, et les alkylvinyléthers en particulier le méthylvinyl éther ou le stéarylvinyl éther, le styrène, et leurs mélanges.

Dans un aspect avantageux de l'invention, le polymère utilisé selon l'invention possède une fraction molaire en unité anhydride maléique comprise entre 0,1 et 1, et plus préférentiellement entre 0,4 et 0,9.

La masse molaire en poids des polymères d'anhydride maléique utilisés selon l'invention peut aller avantageusement de 1000 à 500 000 et de préférence de 1000 à 50 000.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, le polymère utilisé est un copolymère de styrène et d'anhydride maléique, et notamment un copolymère de styrène et d'anhydride maléique dans un rapport 50/50.

Comme polymères particulièrement appropriés, on peut citer par exemple, le copolymère styrène/anhydride maléique (50/50) (nom CTFA : Sodium tyrene/maleic acid copolymer) sous forme de sel de sodium à 40% dans l'eau, commercialisé sous la référence SMA1000HNa® par la société ATOFINA.

Le polymère est présent dans la composition selon l'invention en quantité suffisante pour obtenir l'effet recherché, c'est à dire en quantité suffisante pour que le mélange de sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé et de filtre à fonction sulfonique soit stable et homogène. Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, le rapport molaire entre la quantité d'unités anhydride maléique et le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé varie de 0,005 à 10 et préférentiellement de 0,01 à 1.

De préférence, la quantité de polymère (en matière active) va de 0,05 à 30 % en poids, et plus particulièrement de 0,1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé
Le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé peut être choisi parmi les
ascorbyl phosphates de métal alcalin, les ascorbyl phosphates de métal alcalinoterreux, les ascorbyl phosphates de métal de transition, et leurs mélanges. On

peut citer notamment les ascorbyl phosphates de magnésium, de sodium, de potassium, de calcium, de zinc et leurs mélanges. Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, il s'agit de l'ascorbyl phosphate de magnésium.

La quantité de sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé peut varier dans une large mesure selon le but recherché. Cette quantité peut aller par exemple de 0,1 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition, plus rapport au poids total de la composition.

Filtres U.V.

15

20

Les filtres utilisés dans la composition de l'invention ont au moins une fonction sulfonique et sont hydrosolubles. Ils peuvent être choisis parmi les filtres sulfonés et/ou sulfonatés hydrosolubles. Ces filtres peuvent être partiellement neutralisés par une base organique comme la triéthanolamine et l'éthylène diamine.

Les filtres utilisés peuvent être notamment choisis parmi les dérivés sulfonés ou sulfonatés du benzylidène camphre, de la benzophénone ou du phénylbenzimidazole, et leurs mélanges.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, les filtres sulfonés ou sulfonatés utilisés dans l'invention sont des dérivés du benzylidène camphre.

En particulier, les dérivés de benzylidène camphre utilisables dans l'invention présente la formule générale (a) suivante :

dans laquelle:

B représente -H ou -SO₃H,

 $0 \le p \le 1$ avec B = -SO₃H quand p = 0,

 $0 \le n \le 4$

30

40

D représente un ou plusieurs radicaux alkyle ou alcoxy, identiques ou différents quand $n \ge 2$, linéaires ou ramifiés contenant de 1 à 18 atomes de carbone environ, un radical halogéno, un radical hydroxyle.

A, de préférence en méta ou en para, représente :

soit un radical SO₃H;

soit un groupement:

dans lequel Y représente H ou SO₃H;

soit un groupement :

10

15

dans lequel:

 R_{11} désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifié contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ ou le radical -SO₃H, R_{11} étant - SO₃H lorsque B = -H,

 R_{12} désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ,

X est un atome d'oxygène, de soufre ou un groupement -NR-, R étant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ,

et dans laquelle au moins une fonction -SO3H est éventuellement neutralisée.

On peut citer comme exemples particuliers de composés de formule (a) les dérivés de formules (I), (II), (III) suivantes :

Formule (I):

30

25

$$HO_3S$$
 $(R_1)_n$
 (I)

dans laquelle:

- Z, de préférence en position para ou méta, désigne un groupement

dans lequel Y représente -H ou -SO3H, éventuellement neutralisé,

- 5 n est égal à 0 ou est un nombre allant de 1 à 4 (0 ≤n≤ 4),
 - R_1 représente un ou plusieurs radicaux alkyle ou alkoxy, identiques ou différents, linéaires ou ramifiés, contenant de préférence environ de 1 à 4 atomes de carbone.

Un composé de formule (I) particulièrement préféré est celui correspondant à n = 0, Z est en position para et Y = -SO₃H : l'acide benzène 1,4 [di(3-méthylidène-campho 10-sulfonique)], appelé aussi ou acide téréphtalylidène - dicamphosulfonique ou (selon la nomenclature CTFA) "Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid", et fabriqué sous le nom « MEXORYL SX » par la société CHIMEX.

Formule (II):

10

15

$$R_{2} \longrightarrow R_{4} \qquad \text{(II)}$$

20 dans laquelle :

- R₂ désigne un atome d'hydrogène ou un radical -SO₃H,
- R₃, R₄, R₅ et R₆, identiques ou différents, représentent un groupement hydroxyle, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone environ, linéaire ou ramifié, un radical alcényle ayant de 2 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifié, un radical alcényloxy ayant de 1 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifié, un radical alcényloxy ayant de 2 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifié, un radical halogéno ; de plus un radical R₃ à R₆ seulement peut être un radical -SO₃H, au moins un des radicaux R₃ à R₆ désignant le radical -SO₃H quand R₂ est un atome d'hydrogène. Une ou plusieurs fonctions -SO₃H peuvent aussi être neutralisées.
- On peut citer comme exemples particuliers les composés suivants de formule (II) dans laquelle :
 - R_4 désigne le radical -SO₃H en position para du benzylidènecamphre et R_2 , R_5 et R_6 désignent chacun un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 4'-sulfo

3-benzylidènecamphre (nom CTFA : Benzylidene Camphor Sulfonic Acid), fabriqué sous le nom « MEXORYL SL» par la société CHIMEX,

- R₃, R₄, R₅ et R₆ désignent chacun un atome d'hydrogène et R₂ désigne un
 radical -SO₃H, c'est-à-dire l'acide 3-benzylidène campho-10 sulfonique.
 - \circ R₄ désigne un radical méthyle en position para du benzylidènecamphre, R₅ un radical -SO₃H et R₂, R₃ et R₆ représentent un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 4'-méthyl 3'-sulfo 3-benzylidènecamphre.
- $_{\circ}$ R₄ désigne un atome de chlore en position para du benzylidènecamphre, R₅ un radical -SO₃H et R₂, R₃ et R₆ représentent un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 4'-chloro 3'-sulfo 3-benzylidènecamphre.
- $_{\circ}$ R₄ désigne un radical méthyle en position para du benzylidènecamphre, R₃, R₅ et R₆ désignent un atome d'hydrogène et R₂ désigne un radical -SO₃H, c'est-à-dire l'acide 4'-méthyl 3-benzylidène campho 10-sulfonique.
- R_2 représente un radical -SO₃H, R_3 est un radical méthyle, R_4 un atome d'hydrogène, R_5 un radical tertiobutyle, R_6 un radical hydroxyle, c'est-à-dire l'acide (3-t-butyl 2-hydroxy 5-méthyl) 3-benzylidène campho-10-sulfonique.

25

- R_2 représente un radical -SO₃H, R_3 est un radical méthoxy, R_4 un atome d'hydrogène, R_5 un radical tertiobutyle, R_6 un radical hydroxyle, c'est-à-dire l'acide (3-t-butyl 2-hydroxy 5-méthoxy) 3-benzylidène campho-10-sulfonique.
- R_2 représente un radical -SO₃H, R_3 et R_5 désignent chacun un radical tertiobutyle, R_4 un radical hydroxyle, R_6 un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide (3,5-diterbutyl 4-hydroxy) 3-benzylidène campho-10-sulfonique.
- R_4 représente un radical méthoxy en para, R_5 représente -SO₃H, les radicaux R_2 , R_3 et R_6 représentent H, c'est-à-dire l'acide 4'-méthoxy 3'-sulfo-3-benzylidène camphre.
- R_2 désigne un radical -SO₃H, R_3 et R_6 représentent H, R_4 et R_5 formant un radical méthylènedioxy, c'est-à-dire l'acide 3-(4,5-méthylènedioxy) benzylidène campho-10-sulfonique.
- R₂ représente un radical -SO₃H, R₄ un radical méthoxy et les radicaux R₃, R₅
 et R₆ représentent H, c'est-à-dire l'acide 3-(4-méthoxy) benzylidène campho-10-sulfonique.
- R₂ représente un radical -SO₃H, R₄ et R₅ sont tous deux un radical méthoxy et les radicaux R₃ et R₆ représentent H, c'est-à-dire l'acide 3-(4,5-diméthoxy) benzylidène campho-10-sulfonique.

- $_{\circ}$ R₂ représente un radical -SO₃H, R₄ est un radical n-butoxy et les radicaux R₃, R₅ et R₆ représentent un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 3-(4-n.butoxy) benzylidène campho-10-sulfonique.
- ⁵ R₂ représente un radical -SO₃H, R₄ est un radical n-butoxy, R₅ est un radical méthoxy et R₃ et R₆ désignent tous deux un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 3-(4-n.butoxy 5-méthoxy) benzylidène campho-10-sulfonique.

Formule (III):

10

$$R_{13}$$
 R_{12} R_{12}

dans laquelle:

15

- R_{11} désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ ou un radical -SO $_3$ H,
- R₁₂ désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou
 ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ,
 - R_{13} désigne un atome d'hydrogène ou un radical -SO $_3H_{\mbox{\scriptsize ,}}$
 - l'un au moins des radicaux R_{11} et R_{13} désignant un radical -SO $_3$ H,

- X est un atome d'oxygène ou de soufre ou un groupement -NR-, R étant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, contenant de préférence de 1 à 6 atomes de carbone.
- On peut citer comme exemple particulier de composé de formule (III) : le composé dans lequel X désigne un radical -NH-, R₁₁ désigne un radical -SO₃H, R₁₂ et R₁₃ désignent tous deux un atome d'hydrogène, c'est-à-dire l'acide 2-[4-(camphométhylidène) phényl] benzimidazole-5-sulfonique.
- Les composés de structures (I), (II), (III) sont décrits dans les documents US-A-4,585,597, FR-A-2,236,515, FR-A-2,282,426, FR-A-2,645,148, FR-A-2,430,938, et FR-A-2,592,380.
- On peut citer comme autres exemples de dérivés du benzylidène camphre utilisables dans l'invention les composés de formule générale (b) suivante :

$$\begin{bmatrix} Y' & O & R_g \\ R_{10} & 2 \end{bmatrix}$$
 (b)

dans laquelle:

10

- R₉ désigne un radical divalent : -(CH₂)_m- ou -CH₂ -CHOH-CH₂- , m étant un nombre entier allant de 1 à 10 (1 \leq m \leq 10),
 - R₁₀ désigne un atome d'hydrogène, un radical alcoxy contenant de 1 à 4 atomes de carbone environ ou un radical divalent - O - relié au radical R₉ lorsque celui-ci est divalent lui aussi,
 - Y et Y' désignent un atome d'hydrogène ou un radical -SO3H, au moins un de ces radicaux Y ou Y' est différent de l'hydrogène. Là encore la fonction -SO3H peut être neutralisée.
- 15 On peut citer comme exemples particuliers, les composés suivants de formule (b) dans laquelle Y représente -SO₃H, Y' est -H, R₁₀ est H et R₉ est -CH₂-CH₂-, c'est à dire l'acide éthylène bis [(4'-oxy benzylidène) 3-campho-10 sulfonique].
- Comme autre filtre utilisable dans la composition de l'invention, on peut citer aussi 20 l'acide phénylbenzimidazole sulfonique (nom CTFA : Phenylbenzimidazole Sulfonic Acid), commercialisé sous le nom commercial EUSOLEX 232 par la société MERCK.
- La quantité de filtre(s) U.V. à fonction sulfonique peut varier dans une large 25 mesure selon la protection solaire recherchée et le SPF souhaité pour la composition. Cette quantité (en matière active) peut aller par exemple 0,01 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition, plus particulièrement de 0,02 à 5 % en poids de matière active par rapport au poids total de la composition. 30

Autres composés

Le milieu physiologiquement acceptable de la composition aqueuse selon l'invention comprend de l'eau. Il peut être plus particulièrement constitué d'eau et 35 éventuellement d'un solvant organique physiologiquement acceptable choisi par exemple parmi les alcools inférieurs comportant de 1 à 8 atomes de carbone et en particulier de 1 à 6 atomes de carbone, comme l'éthanol, l'isopropanol, le propanol, le butanol; les polyéthylène glycols ayant de 6 à 80 unités oxyde d'éthylène ; les polyols comme le propylène glycol, l'isoprène glycol, le butylène 40 glycol, la glycérine, le sorbitol ; et leurs mélanges.

La composition selon l'invention a généralement un pH compatible avec la peau, allant de préférence de 2 à 7, et mieux de 3 à 6, ce pH variant selon les actifs acides contenus dans la composition.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous toutes les formes galéniques classiquement utilisées pour une application topique et notamment sous forme de solutions aqueuses ou hydroalcooliques, ou de gels aqueux, ou, quand une phase huileuse est ajoutée, sous forme d'émulsions huile-dans-eau (H/E) ou eau-dans-huile (E/H) ou multiple (triple : E/H/E ou H/E/H), ou de dispersions d'une phase huileuse dans une phase aqueuse à l'aide de sphérules, ces sphérules pouvant être des nanoparticules polymériques telles que les nanosphères et les nanocapsules, ou des vésicules lipidiques de type ionique et/ou non ionique (liposomes, niosomes, oléosomes). Ces compositions sont préparées selon les méthodes usuelles.

15

20

En outre, les compositions utilisées selon l'invention peuvent être plus ou moins fluides et avoir l'aspect d'une crème blanche ou colorée, d'une pommade, d'un lait, d'une lotion, d'un sérum, d'une pâte, d'une mousse. Elles peuvent être éventuellement appliquées sur la peau sous forme d'aérosol. Elles peuvent aussi se présenter sous forme solide, et par exemple sous forme de stick.

Quand la composition utilisée selon l'invention comporte une phase huileuse, celle-ci contient de préférence au moins une huile, notamment une huile cosmétique. Elle peut contenir en outre d'autres corps gras.

25

40

45

Comme huiles utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple :

- les huiles hydrocarbonées d'origine animale, telles que le perhydrosqualène ;

les huiles hydrocarbonées d'origine végétale, telles que les triglycérides liquides d'acides gras comportant de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoïque ou octanoïque ou encore, par exemple les huiles de tournesol, de maïs, de soja, de courge, de pépins de raisin, de sésame, de noisette, d'abricot, de macadamia, d'arara, de tournesol, de ricin, d'avocat, les triglycérides des acides caprylique/caprique comme ceux vendus par la société
Stearineries Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel, l'huile de jojoba, l'huile de beurre de karité;

- les esters et les éthers de synthèse, notamment d'acides gras, comme les huiles de formules R¹COOR² et R¹OR² dans laquelle R¹ représente le reste d'un acide gras comportant de 8 à 29 atomes de carbone, et R² représente une chaîne hydrocarbonée, ramifiée ou non, contenant de 3 à 30 atomes de carbone, comme par exemple l'huile de Purcellin, l'isononanoate d'isononyle, le myristate d'isopropyle, le palmitate d'éthyl-2-hexyle, le stéarate d'octyl-2-dodécyle, l'érucate d'octyl-2-dodécyle, l'isostéarate d'isostéaryle ; les esters hydroxylés comme l'isostéaryl lactate, l'octylhydroxystéarate, l'hydroxystéarate d'octyldodécyle, le disostéaryl-malate, le citrate de triisocétyle, les heptanoates, octanoates, décanoates d'alcools gras ; les esters de polyol, comme le dioctanoate de propylène glycol, le diheptanoate de néopentylglycol et le diisononanoate de

diéthylèneglycol; et les esters du pentaérythritol comme le tétraisostéarate de pentaérythrityle;

- les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthétique, tels que les huiles de paraffine, volatiles ou non, et leurs dérivés, les huiles hydrocarbonées à chaîne ramifiée comportant de 10 à 20 atomes de carbone telles que l'isohexadécane, l'isododécane, les isoparaffines et leurs mélanges, la vaseline, les polydécènes, le polyisobutène hydrogéné tel que l'huile de Parléam®;
- des huiles essentielles naturelles ou synthétiques telles que, par exemple, les
 huiles d'eucalyptus, de lavandin, de lavande, de vétiver, de litsea cubeba, de citron, de santal, de romarin, de camomille, de sarriette, de noix de muscade, de cannelle, d'hysope, de carvi, d'orange, de géraniol, de cade et de bergamote;
 - les alcools et acides gras ayant de 8 à 26 atomes de carbone, comme l'alcool ou l'acide cétylique, l'alcool stéarylique, l'acide stéarique, le mélange d'alcool cétylique et d'alcool stéarylique (alcool cétylstéarylique), l'octyl dodécanol, le 2-cétylique et d'alcool stéarylique (alcool cétylstéarylique), l'octyl dodécanol, le 2-butyloctanol, le 2-undécylpentadécanol, l'alcool oléique ou l'alcool linoléique;
 - les huiles fluorées partiellement hydrocarbonées et/ou siliconées comme celles décrites dans le document JP-A-2-295912 ;
 - les huiles de silicone comme les polyméthylsiloxanes (PDMS) volatiles ou non à chaîne siliconée linéaire ou cyclique, liquides ou pâteux à température ambiante, notamment les cyclopolydiméthylsiloxanes (cyclométhicones) telles que la cyclohexasiloxane; les polydiméthylsiloxanes comportant des groupements alkyle, alcoxy ou phényle, pendant ou en bout de chaîne siliconée, groupements ayant de 2 à 24 atomes de carbone; les silicones phénylées comme les phényltriméthicones, les phényldiméthicones, les phényltriméthylsiloxydiphénylsiloxanes, les diphényl-diméthicones, les diphénylméthyldiphényl trisiloxanes, les 2-phényléthyltriméthyl-siloxysilicates, et les polyméthylphénylsiloxanes;
 - leurs mélanges.

On entend par « huile hydrocarbonée » dans la liste des huiles citées ci-dessus, toute huile comportant majoritairement des atomes de carbone et d'hydrogène, et éventuellement des groupements ester, éther, fluoré, acide carboxylique et/ou

alcool.

15

20

25

35

Les autres corps gras pouvant être présents dans la phase huileuse sont par exemple les acides gras comportant de 8 à 30 atomes de carbone, comme l'acide stéarique, l'acide laurique, l'acide palmitique et l'acide oléique ; les cires comme la lanoline, la cire d'abeille, la cire de Carnauba ou de Candellila, les cires de paraffine, de lignite ou les cires microcristallines, la cérésine ou l'ozokérite, les cires synthétiques comme les cires de polyéthylène, les cires de Fischer-Tropsch; les résines de silicone telles que la trifluorométhyl-C1-4-alkyldimethicone et la trifluoropropyldimethicone; et les élastomères de silicone comme les produits commercialisés sous les dénominations « KSG » par la société Shin-Etsu, sous les dénominations « Trefil », « BY29 » ou « EPSX » par la société Dow Corning ou sous les dénominations « Gransil » par la société Grant Industries.

Ces corps gras peuvent être choisis de manière variée par l'homme du métier afin de préparer une composition ayant les propriétés, par exemple de consistance ou

5

Quand la composition selon l'invention est une émulsion eau-dans-huile (E/H) ou huile-dans-eau (H/E), la proportion de la phase huileuse de l'émulsion peut aller de 5 à 80 % en poids, et de préférence de 5 à 50 % en poids par rapport au poids

10

15

Les émulsions contiennent généralement au moins un émulsionnant choisi parmi les émulsionnants amphotères, anioniques, cationiques ou non ioniques, utilisés seuls ou en mélange, et éventuellement un co-émulsionnant. Les émulsionnants sont choisis de manière appropriée suivant l'émulsion à obtenir (E/H ou H/E). L'émulsionnant et le co-émulsionnant sont généralement présents dans la composition, en une proportion pouvant aller par exemple de 0,3 à 30 % en poids, et de préférence de 0,5 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.

20

Pour les émulsions E/H, on peut citer par exemple comme émulsionnants les dimethicone copolyols tels que le mélange de cyclomethicone et de dimethicone copolyol, vendu sous la dénomination « DC 5225 C » par la société Dow Corning, et les alkyl-dimethicone copolyols tels que le Laurylmethicone copolyol vendu sous la dénomination "Dow Corning 5200 Formulation Aid" par la société Dow Corning et le Cetyl dimethicone copolyol vendu sous la dénomination ABIL EM 25 90^R par la société Goldschmidt, ou le mélange polyglycéryl-4 isostéarate/cétyl diméthicone copolyol/hexyllaurate vendu sous la dénomination ABIL WE 09 par la société Goldschmidt. On peut y ajouter aussi un ou plusieurs coémulsionnants. De manière avantageuse, le co-émulsionnant peut être choisi dans le groupe comprenant les esters alkylés de polyol. Comme esters alkylés de 30 polyol, on peut citer notamment les esters de glycérol et/ou de sorbitan et par exemple l'isostéarate de polyglycérol, tel que le produit commercialisé sous la dénomination Isolan GI 34 par la société Goldschmidt, l'isostéarate de sorbitan, tel que le produit commercialisé sous la dénomination Arlacel 987 par la société ICI, l'isostéarate de sorbitan et de glycérol, tel que le produit commercialisé sous 35 la dénomination Arlacel 986 par la société ICI, et leurs mélanges.

40

On peut aussi utiliser comme tensioactif d'émulsions E/H, un organopolysiloxane solide élastomère réticulé comportant au moins un groupement oxyalkyléné, tel que ceux obtenus selon le mode opératoire des exemples 3, 4 et 8 du document US-A-5,412,004 et des exemples du document US-A-5,811,487, notamment le produit de l'exemple 3 (exemple de synthèse) du brevet US-A-5,412,004. et tel que celui commercialisé sous la référence KSG 21 par la société Shin Etsu.

45

Pour les émulsions H/E, on peut citer par exemple comme émulsionnants, les tensioactifs non ioniques, et notamment les esters de polyols et d'acide gras à chaîne saturée ou insaturée comportant par exemple de 8 à 24 atomes de carbone et mieux de 12 à 22 atomes de carbone, et leurs dérivés oxyalkylénés,

c'est-à-dire comportant des unités oxyéthylénés et/ou oxypropylénés, tels les esters de glycéryle et d'acide gras en C_8 - C_{24} , et leurs dérivés oxyalkylénés ; les esters de polyéthylène glycol et d'acide gras en C_8 - C_{24} , et leurs dérivés oxyalkylénés ; les esters de sorbitol et d'acide gras en C_8 - C_{24} , et leurs dérivés oxyalkylénés ; les esters de sucre (sucrose, glucose, alkylglucose) et d'acide gras en C_8 - C_{24} , et leurs dérivés oxyalkylénés ; les éthers d'alcools gras ; les éthers de sucre et d'alcools gras en C_8 - C_{24} , et leurs mélanges.

Comme ester de glycéryle et d'acide gras, on peut citer notamment le stéarate de glycéryle (mono-, di- et/ou tri-stéarate de glycéryle) (nom CTFA: glyceryl stearate) ou le ricinoléate de glycéryle, et leurs mélanges.

Comme ester de polyéthylène glycol et d'acide gras, on peut citer notamment le stéarate de polyéthylène glycol (mono-, di- et/ou tri-stéarate de polyéthylène glycol), et plus spécialement le monostéarate de polyéthylène glycol 50 OE (nom CTFA: PEG-50 stearate), le monostéarate de polyéthylène glycol 100 OE (nom CTFA: PEG-100 stearate et leurs mélanges.

On peut aussi utiliser des mélanges de ces tensioactifs, comme par exemple le produit contenant du Glyceryl stearate et du PEG-100 stearate, commercialisé sous la dénomination ARLACEL 165 par la société Uniquema, et le produit contenant du Glyceryl stearate (mono-distéarate de glycéryle) et du stéarate de potassium, commercialisé sous la dénomination TEGIN par la société Goldschmidt (nom CTFA: glyceryl stearate SE).

25

30

35

40

45

20

5

10

Comme ester d'acide gras et de glucose ou d'alkylglucose, on peut citer en particulier le palmitate de glucose, les sesquistéarates d'alkylglucose comme le sesquistéarate de méthylglucose, les palmitates d'alkylglucose comme le palmitate de méthylglucose ou d'éthylglucose, les esters gras de méthylglucoside et plus spécialement le diester de méthylglucoside et d'acide oléique (nom CTFA: Methyl glucose dioleate); l'ester mixte de méthylglucoside et du mélange acide oléique / acide hydroxystéarique (nom CTFA: Methyl glucose dioleate/hydroxystearate); l'ester de méthylglucoside et d'acide isostéarique (nom CTFA: Methyl glucose isostearate); l'ester de méthylglucoside et d'acide laurique (nom CTFA: Methyl glucose laurate); le mélange de monoester et de diester de méthylglucoside et d'acide isostéarique (nom CTFA: Methyl glucose sesqui-isostearate); le mélange de monoester et de diester de méthylglucoside et d'acide stéarique (nom CTFA: Methyl glucose sesqui-isostearate); le mélange de monoester et de diester de méthylglucoside et d'acide stéarique (nom CTFA: Methyl glucose sesquistearate) et en particulier le produit commercialisé sous la dénomination Glucate SS par la société AMERCHOL, et leurs mélanges.

Comme éthers oxyéthylénés d'acide gras et de glucose ou d'alkylglucose, on peut citer par exemple les éthers oxyéthylénés d'acide gras et de méthylglucose, et en particulier l'éther de polyéthylène glycol de diester de méthyl glucose et d'acide stéarique à environ 20 moles d'oxyde d'éthylène (nom CTFA : PEG-20 methyl glucose distearate) tel que le produit commercialisé sous la dénomination Glucam E-20 distearate par la société AMERCHOL ; l'éther de polyéthylène glycol du mélange de monoester et de diester de méthyl glucose et d'acide

stéarique à environ 20 moles d'oxyde d'éthylène (nom CTFA : PEG-20 methyl glucose sesquistearate) et en particulier le produit commercialisé sous la dénomination Glucamate SSE-20 par la société AMERCHOL et celui commercialisé sous la dénomination Grillocose PSE-20 par la société GOLDSCHMIDT, et leurs mélanges.

Comme esters de sucrose, on peut citer par exemple le palmito-stéarate de saccharose, le stéarate de saccharose et le mono laurate de saccharose.

Comme éthers d'alcools gras, on peut citer par exemple les éthers de polyéthylène glycol et d'alcool gras comportant de 8 à 30 atomes de carbone, et glycol et d'alcools cétylique, stéarylique, cetéarylique (mélange d'alcools cétylique et stéarylique). On peut citer par exemple les éthers comportant de 1 à 200 et de préférence de 2 à 100 groupes oxyéthylénés, tels que ceux de nom CTFA Ceteareth-20, Ceteareth-30, et leurs mélanges.

Comme éthers de sucre, on peut citer notamment les alkylpolyglucosides, et par exemple le decylglucoside comme le produit commercialisé sous la dénomination MYDOL 10 par la société Kao Chemicals, le produit commercialisé sous la 20 dénomination PLANTAREN 2000 par la société Henkel, et le produit commercialisé sous la dénomination ORAMIX NS 10 par la société Seppic ; le caprylyl/capryl glucoside comme le produit commercialisé sous la dénomination ORAMIX CG 110 par la Société Seppic ou sous la dénomination LUTENSOL GD 70 par la Société BASF ; le laurylglucoside comme les produits commercialisés 25 sous les dénominations PLANTAREN 1200 N et PLANTACARE 1200 par la société Henkel ; le coco-glucoside comme le produit commercialisé sous la dénomination PLANTACARE 818/UP par la société Henkel; le cétostéaryl en mélange commercialisé par exemple sous la dénomination MONTANOV 68 par la société 30 Seppic, sous la dénomination TEGO-CARE CG90 par la société Goldschmidt et sous la dénomination EMULGADE KE3302 par la société Henkel, ainsi que l'arachidyl glucoside, par exemple sous la forme du mélange d'alcools arachidique et béhénique et d'arachidyl glucoside commercialisé sous la dénomination MONTANOV 202 par la société Seppic. et leurs mélanges 35

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, la composition se présente sous forme d'émulsions H/E.

De façon connue, la composition cosmétique ou dermatologique de l'invention peut contenir également un ou plusieurs adjuvants habituels dans le domaine cosmétique ou dermatologique. Comme adjuvants, on peut citer par les gélifiants, les actifs, les conservateurs, les antioxydants, les parfums, les solvants, les charges, les filtres solaires (= filtres U.V.) autres que ceux indiqués ci-dessus, les matières colorantes, les agents basiques (triéthanolamine, diéthanolamine, soude) ou acides et encore les vésicules lipidiques ou tout autre type de vecteur (nanocapsules, microcapsules, etc...), et leurs mélanges. Ces adjuvants sont utilisés dans les proportions habituelles dans le domaine cosmétique, et par

10

15

20

25

30

35

40

exemple de 0,01 à 30 % du poids total de la composition, et ils sont, selon leur nature, introduits dans la phase aqueuse de la composition ou dans une phase huileuse quand elle est présente, ou encore dans des vésicules ou tout autre type de vecteur. Ces adjuvants ainsi que leurs concentrations doivent être tels qu'ils ne modifient pas la propriété recherchée pour l'émulsion de l'invention.

Ainsi, selon la fluidité de la composition que l'on souhaite obtenir, on peut incorporer dans la composition, un ou plusieurs gélifiants, notamment hydrophiles, c'est-à-dire solubles ou dispersibles dans l'eau. Comme gélifiants hydrophiles, on peut citer par exemple les polymères carboxyvinyliques modifiés ou non, tels que les produits commercialisés sous les dénominations Carbopol (nom CTFA: carbomer) et Pemulen (nom CTFA: Acrylates/C10-30 akyl acrylate crosspolymer) par la société Goodrich ; les polyacrylamides ; les polymères et copolymères d'acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique, éventuellement réticulés et/ou neutralisés, comme le poly(acide 2-acrylamido 2-méthylpropane sulfonique) commercialisé par la société Hoechst sous la dénomination « Hostacerin AMPS » (nom CTFA : ammonium polyacryldimethyltauramide) ; les copolymères anioniques réticulés d'acrylamide et d'AMPS, se présentant sous la forme d'une émulsion E/H, tels ceux commercialisés sous le nom de SEPIGEL 305 (nom C.T.F.A.: Polyacrylamide / C13-14 Isoparaffin / Laureth-7) et sous le Acrylamide C.T.F.A. (nom SIMULGEL 600 acryloyldimethyltaurate copolymer / Isohexadecane / Polysorbate 80) par la société SEPPIC ; les biopolymères polysaccharidiques comme la gomme de xanthane, la gomme de guar, les alginates, les celluloses modifiées ; et leurs mélanges. La quantité de gélifiants dépend du but recherché. La quantité de gélifiants peut aller par exemple de 0,01 à 10 % et de préférence de 0,5 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Les charges qui peuvent être utilisées dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple, outre les pigments, la poudre de silice ; le talc ; les particules de polyamide et notamment celles vendues sous la dénomination ORGASOL par la société Atochem ; les poudres de polyéthylène ; les micro-sphères à base de copolymères acryliques, telles que celles en copolymère diméthacrylate d'éthylène glycol/ methacrylate de lauryle vendues par la société Dow Corning sous la dénomination de POLYTRAP ; les poudres expansées telles que les microsphères creuses et notamment, les microsphères commercialisées sous la dénomination EXPANCEL par la société Kemanord Plast ou sous la dénomination MICROPEARL F 80 ED par la société Matsumoto ; les microbilles de résine de silicone telles que celles commercialisées sous la dénomination TOSPEARL par la société Toshiba Silicone ; et leurs mélanges. Ces charges peuvent être présentes dans des quantités allant de 0 à 20 % en poids et de préférence de 1 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Comme actifs utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple, les enzymes (par exemple lactoperoxydase, lipase, protéase, phospholipase, cellulases); les flavonoïdes; les agents hydratants tels que les hydrolysats de protéines; le hyaluronate de sodium; les polyols comme la glycérine, les glycols comme les polyéthylène glycols, et les dérivés de sucre; les

anti-inflammatoires; les oligomères procyannidoliques; les vitamines comme la vitamine A (rétinol), la vitamine E (tocophérol), la vitamine C (acide ascorbique), la vitamine B5 (panthénol), la vitamine B3 (niacinamide), les dérivés de ces vitamines (notamment esters) et leurs mélanges; l'urée; la caféine; les dépigmentants tels que l'acide kojique, l'hydroquinone et l'acide caféique; l'acide salicylique et ses dérivés; les alpha-hydroxyacides tels que l'acide lactique et l'acide glycolique et leurs dérivés; les rétinoïdes tels que les caroténoïdes et les dérivés de vitamine A; l'hydrocortisone; la mélatonine; les extraits d'algues, de champignons, de végétaux, de levures, de bactéries; les stéroïdes; les actifs anti-bactériens comme le 2,4,4'-trichloro-2'-hydroxy diphényl éther (ou triclosan), le 3,4,4'-trichlorocarbanilide (ou triclocarban) et les acides indiqués ci-dessus et notamment l'acide salicylique et ses dérivés; les agents matifiants comme les fibres; les agents tenseurs; les céramides; les huiles essentielles; et leurs mélanges; et tout actif approprié pour le but final de la composition.

15

20

10

5

Comme exemples de stéroïdes, on peut citer la déhydroépiandrostérone (ou DHEA), ainsi que (1) ses précurseurs et dérivés biologiques, en particulier les sels et esters de DHEA, tels que le sulfate et le salicylate de DHEA, la 7-hydroxy DHEA, la 7-céto DHEA, les esters de 7-hydroxy et 7-céto DHEA, notamment la 3-beta-acétoxy-7-oxo DHEA, et (2) ses précurseurs et dérivés chimiques, en particulier les sapogénines telles que la diosgénine ou l'hécogénine, et/ou leurs dérivés tels que l'acétate d'hécogénine, et/ou les extraits naturels en contenant et notamment les extraits de Dioscorées, tels que l'igname sauvage (Wild Yam).

- Les filtres U.V. organiques autres que ceux à fonction sulfonique décrits cidessus, peuvent être présents en une quantité en matière active allant de 0,01 à 20 % en poids de matière active, de préférence de 0,1 à 15 % en poids, et mieux 0,2 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- Comme exemples de filtres organiques, actifs dans l'UV-A et/ou l'UV-B, pouvant 30 être ajoutés dans la composition de l'invention, on peut citer par exemple, les dérivés de l'acide para-aminobenzoique ; les dérivés salicyliques tels que le salicylate d'éthyl hexyle vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN OS par Haarmann et Reimer ; les dérivés du dibenzoylméthane tels que le Butyl Methoxydibenzoylmethane vendu notamment sous le nom commercial PARSOL 35 1789 par Hoffmann La Roche ; les dérivés cinnamiques tels que l'éthylhexyl Methoxycinnamate vendu notamment sous le nom commercial PARSOL MCX par Hoffmann La Roche ; les dérivés de β , β '-diphénylacrylate tels que l'octocrylene (α cyano- β,β -diphénylacrylate de 2-éthylhexyle) vendu sous le nom commercial UVINUL N539 par la société BASF ; les dérivés de la benzophénone tels que la 40 Benzophenone-1 vendu sous le nom commercial UVINUL 400 par BASF, la Benzophenone-2 vendu sous le nom commercial UVINUL D50 par BASF, la Benzophenone-3 ou Oxybenzone, vendu sous le nom commercial UVINUL M40 par BASF, la Benzophenone-4 vendu sous le nom commercial UVINUL MS40 par BASF; les Dérivés du benzylidène camphre tels que le 4-Methylbenzylidene 45 camphre vendu sous le nom commercial EUSOLEX 6300 par MERCK; les dérivés du phenyl benzimidazole tels que le Benzimidazilate vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN AP par Haarmann et Reimer ; les dérivés de la

triazine tels que l'Anisotriazine vendu sous le nom commercial TINOSORB S par CIBA GEIGY et l'éthylhexyl triazone vendu notamment sous le nom commercial UVINUL T150 par BASF; les dérivés du phenyl benzotriazole tels que Drometrizole Trisiloxane vendu sous le nom commercial SILATRIZOLE par Rhodia Chimie; les dérivés anthraniliques tels que le Menthyl anthranilate vendu sous le nom commercial NEO HELIOPAN MA par Haarmann et Reimer; les dérivés d'imidazolines; les dérivés du benzalmalonate; et leurs mélanges.

La composition selon l'invention peut constituer une composition cosmétique ou dermatologique et elle peut être utilisée dans toutes les applications habituelles de la vitamine C et de ses dérivés. Elle peut être utilisée notamment pour dépigmenter et/ou blanchir la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, pour prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané et/ou contre les méfaits des rayonnements UV. Elle peut aussi permettre de tonifier, régénérer et/ou lisser les ridules de la peau, et/ou pour renforcer les tissus cutanés contre les agressions de l'environnement. Elle peut être utilisée aussi pour traiter les taches de vieillissement qui apparaissent sur la peau avec l'âge.

Aussi, l'invention a encore pour objet l'utilisation cosmétique de la composition telle que définie ci-dessus pour dépigmenter et/ou blanchir la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, pour prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané et/ou contre les méfaits des rayonnements U.V.

٠٠.

L'invention a aussi pour objet un procédé de traitement cosmétique destiné à dépigmenter et/ou blanchir la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané et/ou contre les méfaits des rayonnements UV, comprenant l'application sur la peau d'une composition telle que définie cidessus.

Elle a encore pour objet l'utilisation de la composition telle que définie ci-dessus pour la fabrication d'une pommade destinée à traiter les taches de vieillissement.

Les exemples ci-après de compositions selon l'invention sont donnés à titre d'illustration et sans caractère limitatif. Les noms sont donnés en dénominations CTFA ou en noms chimiques. Les quantités y sont données en % en poids, sauf mention contraire.

Exemple 1 selon l'invention

25

30

35

	Fau	95,8	%
45	Magnesium ascorbyl phosphate	0,1	%
43	Sodium tyrene/maleic acid copolymer (SMA1000HNa)	1	%
	Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première à 33 % en matière active dans l'eau)	3,1	%

(soit 1 % de matière active)

Le pH de la solution est de 2,0. On obtient une solution limpide.

5

Exemple 2 comparatif

10	Eau Ascorbyl phosphate de magnésium Disodium EDTA Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première	0 4	% % %
	a 33 % en matiere active dans l'eau)	3,1	%
	(soit 1 % de ma	atière a	ctive)

Le pH de la solution est de 2,0. Il se forme un précipité dans la solution. Cet exemple montre que l'EDTA connu comme chélatant ne permet pas de résoudre le problème d'incompatibilité entre l'ascorbyl phosphate de magnésium et le filtre sulfonique.

20

Exemple 3 comparatif

25	Eau Magnesium ascorbyl phosphate Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première	96,8 0,1	% %
	a 33 % en matiere active dans l'eau)	3,1	%
	(soit 1 % de ma	atière a	ctive)

Le pH de la solution est de 1,5. Il se forme un précipité dans la solution. Cet exemple montre l'incompatibilité entre l'ascorbyl phosphate de magnésium et le filtre sulfonique.

Pour les exemples 1 à 3, le mode opératoire est le suivant : On met dans l'eau l'ascorbyl phosphate de magnésium, ou ajoute le polymère ou l'EDTA puis le filtre U.V.

Exemple 4 comparatif

40	Phase	Α	:

Glycerine		
	3	%
Methyl paraben (conservateur)	0,25	%
Phenoxyethanol (conservateur)	0,5	%
Lau	asp 100	%

45

35

Phase B :

Gomme de xanthane Ammonium polyacryloyldimethtyl taurate (Hostacerin AMPS)	0,2	%
(riostacerin AMPS)	1	%

		. 19			
		Acrylates/C10-30 akyl acrylate crosspolymer	0,2	%	
	c	Phase C: Triethanolamine	0,2	%	
	5 10	Phase D : Eau Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première à 33 % en matière active dans l'eau) (soit 1 % de matière active dans l'eau)	2 3,1 tière	% % active	e) %
	10	Triethanolamine	0,25		70
•	15	Phase E: Dimethicone Isononyl isononate Cetearyl alcohol (and) Ceteareth-30 (Emulgator E-2209 de la société Goldschmidt) Ethylhexyl methoxycinnamate Acrylates copolymer Cyclopentasiloxane	1 1 1 0,2 0,5	% % % % 25 %	
	25	Phase F: Eau Magnesium ascorbyl phosphate Tetrasodium EDTA	2 0, 0,		
_0	Mode opératoire : on mélange successivement les pha introduisant l'une après l'autre.				
	30	La composition obtenue n'est pas homogène et contient d Cet exemple montre que l'EDTA connu comme chélatar résoudre le problème d'incompatibilité entre l'ascorbyl phos			

en les

cristaux. t pas de agnésium résoudre le problème d'incompatibilité entre l'ascorbyl phosphate d et le filtre sulfonique.

35	Exemple 5 selon l'invention (Emulsion H/E)		
	Phase A:	3	%
	Glycerine	0,25	%
	Methyl paraben (conservateur)	0,5	%
40	Phenoxyethanol (conservateur) Eau qsp	100	%
	Phase B:	0,2	%
45	Gomme de xanthane Ammonium polyacryloyldimethtyl taurate (Hostacerin AMPS) Acrylates/C10-30 akyl acrylate crosspolymer (Pemulen)	•	% %

	Phase C : Triethanolamine	0,	2 %	
5				
	Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première à 33 % en matière active dans l'eau)	2 3,	% 1 %	
10	Triethanolamine (soit 1 % de m	atière		∋)
	Phase E: Dimethicone	1	%	
15	Isononyl isononate Cetearyl alcohol (and) Ceteareth-30 (Emulgator E-2209 de la société Goldschmidt)	1	%	
	Ethylhexyl methoxycinnamate Acrylates copolymer Cyclopentasiloxane	1 1 0,2	% % 5 %	
20	Phase F :	0,5		
	Eau Magnesium ascorbyl phosphate Sodium tyrene/maleic acid copolymer (SMA1000HNa)	2 0,1	% %	
25	La composition obtenue est fluide, lisse et homogène à l'œ utilisée comme composition photoprotectrice permettant de contre les signes du vieillissement cutané (anti-âge).	1 il nu. traite	% Elle p er et d	eut être le lutter
30	Exemple 6 selon l'invention (Emulsion H/E) Phase A:			
	Glycerine Methyl paraben (conservateur)	3 0,25	%	
35	Phenoxyethanol (conservateur) Acide kojique Eau	0,5 1	% %	
	Phase B:	00	%	
40	Gomme de xanthane Ammonium polyacryloyldimethtyl taurate (Hostacerin AMPS) Acrylates/C10-30 akyl acrylate crosspolymer (Pemulen)	0,2 1 0,2	% % %	
	Db 0	-,-	, 0	

Phase C:

45

Triethanolamine

0,2 %

	Phase D :	2	%
5	Terephthalylidene dicamphor sulfonic acid (matière première à 33 % en matière active dans l'eau) (soit 1 % de mat	3,1 ière a	% ctive)
3	Triethanolamine	0,25	%
	Phase E:	1	%
10	Dimethicone Isononyl isononate	1	%
	Cetearyl alcohol (and) Ceteareth-30 (Emulgator E-2209 de la société Goldschmidt)	1	%
	Ethylhexyl methoxycinnamate	1 0,25	% . %
15	Acrylates copolymer Cyclopentasiloxane	0,5	%
	Phase F :	_	0.4
	Eau Magnesium ascorbyl phosphate	2 0,1	% %
20	Sodium tyrene/maleic acid copolymer (SMA1000HNa)	1	%

La composition obtenue est fluide, lisse et homogène à l'œil nu. Elle peut être utilisée comme composition dépigmentante et photoprotectrice, permettant de lutter contre l'apparition des taches.

30

REVENDICATIONS

- 1. Composition aqueuse comprenant dans un milieu physiologiquement acceptable, au moins un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé, au moins un filtre U.V. hydrosoluble comportant au moins une fonction sulfonique, et au moins un polymère d'anhydride maléique.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polymère est un homopolymère ou un copolymère.
- 3. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caratérisée en ce que les unités anhydride maléique du polymère sont sous forme hydrolysée et sous forme de sels alcalins.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère est un copolymère comportant des monomères anhydride maléique et des co-monomères choisis parmi l'acétate de vinyle, l'alcool vinylique, la vinylpyrrolidone, les oléfines comportant de 4 à 12 atomes de carbone, les alkylvinyléthers, le styrène, et leurs mélanges.
 - 5. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère possède une fraction molaire en unité anhydride maléique comprise entre 0,1 et 1.
- 25 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère est sous forme de sel de sodium.
 - Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère est un copolymère de styrène et d'anhydride maléique.
 - 8. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le copolymère de styrène et d'anhydride maléique est dans un rapport 50/50.
- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le rapport molaire entre la quantité d'unités anhydride maléique et le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé va de 0,005 à 10.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère est présent en une quantité allant de 0,05 à 30 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé est choisi parmi les ascorbyl phosphates de métal alcalin, les ascorbyl phosphates de métal alcalino-terreux, les ascorbyl phosphates de métal de transition, et leurs mélanges.

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé est l'ascorbyl phosphate de magnésium.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé est présent en une quantité allant de 0,21 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 10 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre peut être choisi parmi les dérivés sulfonés ou sulfonatés du benzylidène camphre, de la benzophénone, du phénylbenzimidazole, et leurs mélanges.
- 15 15 Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre est un dérivé du benzylidène camphre présentant la formule (I) suivante :

$$HO_3S$$
 $(R_1)_n$
 (I)

20 dans laquelle:

25

- Z désigne un groupement

dans lequel Y représente -H ou -SO3H, éventuellement neutralisé,

- n est égal à 0 ou est un nombre allant de 1 à 4,
- R₁ représente un ou plusieurs radicaux alkyle ou alkoxy, identiques ou différents, linéaires ou ramifiés, contenant de 1 à 4 atomes de carbone.
 - 16. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le filtre est l'acide benzène 1,4 [di(3-méthylidène campho-10-sulfonique)].
- 17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre est un dérivé du benzylidène camphre présentant la formule (II) suivante :

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé est l'ascorbyl phosphate de magnésium.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé est présent en une quantité allant de 0,1 à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 14. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre peut être choisi parmi les dérivés sulfonés ou sulfonatés du benzylidène camphre, de la benzophénone, du phénylbenzimidazole, et leurs mélanges.
- 15 15. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre est un dérivé du benzylidène camphre présentant la formule (l) suivante :

$$HO_3S$$
 $(R_1)_n$
 (I)

- 20 dans laquelle:
 - Z désigne un groupement

dans lequel Y représente -H ou -SO3H, éventuellement neutralisé,

- n est égal à 0 ou est un nombre allant de 1 à 4,
- 30 R₁ représente un ou plusieurs radicaux alkyle ou alkoxy, identiques ou différents, linéaires ou ramifiés, contenant de 1 à 4 atomes de carbone.
 - 16. Composition selon la revendication précédente, caractérisée en ce que le filtre est l'acide benzène 1,4 [di(3-méthylidène campho-10-sulfonique)].

35

17. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre est un dérivé du benzylidène camphre présentant la formule (II) suivante :

dans laquelle:

5

10

- R₂ désigne un atome d'hydrogène ou un radical -SO₃H,

 $^-$ R $_3$, R $_4$, R $_5$ et R $_6$, identiques ou différents, représentent un groupement hydroxyle, un radical alkyle ayant de 1 à 4 atomes de carbone environ, linéaire ou ramifié, un radical alcényle ayant de 2 à 4 atomes de carbone environ, linéaire ou ramifié, un radical alcoxy ayant de 1 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifié, un radical alcényloxy ayant de 2 à 4 atomes de carbone, linéaire ou ramifié, un radical halogéno ; de plus un radical R $_3$ à R $_6$ seulement peut être un radical $^-$ SO $_3$ H, au moins un des radicaux R $_3$ à R $_6$ désignant le radical $^-$ SO $_3$ H quand R $_2$ est un atome d'hydrogène.

15 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le filtre est un dérivé du benzylidène camphre présentant la formule (III) suivante :

$$R_{13} \longrightarrow X \longrightarrow R_{12} \qquad (III)$$

20 dans laquelle:

35

 R₁₁ désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ ou un radical -SO₃H,

25 - R₁₂ désigne un atome d'hydrogène, un radical alkyle ou alcoxy, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone environ,

- R₁₃ désigne un atome d'hydrogène ou un radical -SO₃H,

- l'un au moins des radicaux R₁₁ et R₁₃ désignant un radical -SO₃H,

- X est un atome d'oxygène ou de soufre ou un groupement -NR-, R étant un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, linéaire ou ramifié, contenant de 1 à 6 atomes de carbone.

- 19. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la quantité de filtre(s) va de 0,01 à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 5 20. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'une émulsion, de préférence une émulsion H/E.
- 21. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle constitue une composition cosmétique ou dermatologique.
 - 22. Utilisation cosmétique d'une composition cosmétique selon l'une des revendications 1 à 20, pour dépigmenter et/ou blanchir la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, pour prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané et/ou contre les méfaits des rayonnements U.V.

- 23. Procédé de traitement cosmétique de la peau, destiné à dépigmenter et/ou blanchir la peau, prévenir et/ou lutter contre les taches cutanées, les rides et/ou les ridules de la peau, prévenir et/ou lutter contre les signes du vieillissement cutané et/ou contre les méfaits des rayonnements U.V., comprenant l'application sur la peau, d'une composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 20.
 - 24. Utilisation de la composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 20, pour la fabrication d'une pommade destinée à traiter les taches de vieillissement.
- 25. Utilisation d'un polymère d'anhydride maléique, pour obtenir une composition aqueuse homogène contenant au moins un sel métallique d'acide ascorbique phosphorylé et au moins un filtre U.V. hydrosoluble comportant au moins une fonction sulfonique.



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° .../...

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

relephone : 01 33 04	7 33 04 Telecopie : 02 42 30 33 30		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W /26089	
Vos référence (facultatif)	s pour ce dossier	OA02283	/BN/CR		
N° D'ENREGIS	STREMENT NATIONAL	102	12079		
TITRE DE L'IN	VENTION (200 caractères ou	espaces maximi	um)		
Composition of	cosmétique ou dermatologie	que contenant	un dérivé d'acide ascorbique et un filtre		
LE(S) DEMAN	DEUR(S):			*	
L'ORÉAL					
14, rue Royale 75008 PARIS					
France					
	agents and the green				
DESIGNE(NT)	EN TANT OUPINVENTER	R(S) · (India)	rez en haut à droite «Page N° 1/1» S'll y a plus de ti		
utilisez un foi	rmulaire identique et num	érotez chaqu	e page en indiquant le nombre total de pages).	ois inventeurs,	
Nom	Commission to the Many opening and the Commission of the Commissio	DE POIL			
Prénoms		Valérie			
Adresse	Rue	9 Impasse	9 Impasse de l'église		
	Code postal et ville	94120	FONTENAY SOUS BOIS		
Société d'appar	rtenance (facultatif)				
Nom					
Prénoms					
Adress e	Rue .			•	
	Code postal et ville				
	rtenance (facultatif)				
Nom					
Prénoms		_			
Adresse	Rue				
	Code postal et ville				
Société d'appar	rtenance (facultatif)				
DATE ET SIGN DU (DES) DEN OU DU MAND	//ANDEUR(S) ATAIRE				
	té du signataire)				
30 Septembre	CKasar				
Catherine RA	sson '				

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Docket No.: 230016US
Filing Date: Herewith

